

### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 2000191874 A

(43) Date of publication of application: 11.07.00

(51) Int. CI

C08L 29/04

C08K 3/00 (21) Application number: 10368756

(22) Date of filing: 25.12.98

(71) Applicant:

NIPPON SYNTHETIC CHEM IND

(72) Inventor:

**INOUE KAORU** NAITO TAMAHIDE

CO LTD:THE

(54) PREPARATION OF RESIN COMPOSITION

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a composition which is excellent in productivity, gas barrier properties and appearance properties by melting and mixing a saponified ethylene-vinyl acetate copolymer having a specific water content and a water- swelling layered inorganic compound.

SOLUTION: A saponified ethylene-vinyl acetate (solid content). copolymer(EVOH) having a water content of 25-50 wt.% is used. An EVOH having an ethylene content of 5-60 mol% and a degree of saponification of 90 mol% is

preferable. A smectite, especially a montmonillonite, is preferable as a water-swelling layered inorganic compound. A water-swelling fluorine mica mineral is also preferable. The swelling force of the water-swelling layered inorganic compound is preferably at least 30 ml/2 g at 20°C against the mixed solvent of water/alcohol: 70/30 (in weight). Melting and mixing temperature is preferably not more than 100°C. The amount of the water-swelling layered inorganic compound is preferably 2-20 pts.wt. against 100 pts.wt. of EVOH

COPYRIGHT: (C)2000.JPO

# (19)日本国特許庁 (JP) (12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-191874 (P2000-191874A)

(43)公開日 平成12年7月11日(2000.7.11)

(51) Int.CL' C 0 8 L 29/04	酸別記号	FI C08L 29/04	A S	テーマコード(参考) 4 J O O 2	
CO 8 K 3/00		C08K 3/00			

## 審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 6 頁)

(21)出順番号	特額平10-368756	(71)出線人 000004101 日本合成化学工業株式会社
(22) 出顧日	平成10年12月25日(1998.12.25)	大阪府大阪市北区大淀中一丁目1番88号 梅田スカイビル タワーイースト
		(72)発明者 井上 肇
		大阪府茨木市室山2丁目13番1号 日本合
		成化学工業株式会社中央研究所内
		(72)発明者 内藤 珠英
		大阪府茨木市室山2丁目13番1号 日本台
		成化学工業株式会社中央研究所内
		Fターム(参考) 4J002 BB221 DJ006 DJ056 FA016
		FD016 FD200

#### (54) [発明の名称] 樹脂組成物の製造方法

## (57)【要約】

【課題】 ガスパリヤー性及び外観特性に優れた樹脂組 成物の製造方法を提供すること。

【解決手段】 含水率25~50重量%のエチレン-酢 酸ビニル共重合体ケン化物と水膨調性層状無機化合物を 溶融混合する樹脂組成物の製造方法。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 含水率25~50重量%のエチレン一酢 酸ビニル共重合体ケン化物と水膨潤性層状無機化合物を 済融混合することを特徴とする樹脂組成物の製造方法。 【請求項2】 溶融混合を100℃以下で行うことを特 徴とする請求項1記載の樹脂組成物の製造方法。

1

【請求項3】 エチレンー酢酸ビニル共重合体ケン化物 100重量部(固形分)に対して、水影調性層状無機化 合物を2~20重量部溶融混合することを特徴とする請 求項1又は2記載の樹脂組成物の製造方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、エチレン-酢酸ビ ニル共重合体ケン化物 (以下、EVOHと略記する) の 樹脂組成物に関し、更に詳しくは、生産性やガスパリヤ - 性、外観特性に優れた樹脂組成物の製造方法に関する ものである。

#### [0002]

【従来の技術】一般に、EVOHは、透明性、帯電防止 性、耐油性、耐溶剤性、ガスパリヤー性、保香性等に優 20 れており、又、溶融成形可能な熱可塑性樹脂であり、食 品包装等、種々の包装材料用途に用いられている。しか し、EVOHは外部の湿度や温度という環境の変化によ りガスパリヤー性や機械物性が大きく変化し、高湿度の 環境下ではガスパリヤー性が低下するという欠点を有し ている。

【0003】これに対して、近年ではEVOHと水膨潤 性無機化合物とのプレンド物が、ガスパリヤー性の改善 を目的として注目を浴びており、例えば、特開平5-3 フィロケイ酸塩を混合することが記載されている。又、 特開平10-158412号公報には、粘土鉱物を添加 したビニルアルコール共重合体を加熱して溶融物を得る 加熱工程と、該溶融物を混練する混練工程と、該溶融物 に水を添加する水添工程よりなる粘土複合材料の製造方 法が記載されている。

#### [0004]

【発明が解決しようとする問題点】しかしながら、本発 明者等が詳細に検討した結果、上記特開平5-3939 性フィロケイ酸塩と混合するため、EVOHを溶剤に溶 解させる工程が必要であったり、更に、水の存在下に水 脳欄性フィロケイ酸塩を投入し、更にEVOHの水/ア ルコール溶液を加えるため、いわゆるママコが発生しや すく、そのため均一に分散することができず、又、均一 分散させるにはかなりの時間を必要とすることになり生 産性が悪くなることが判明した。

【0005】又、安定して良好なガスパリヤー性を得る ためには、粘土鉱物を水に充分膨稠させる必要があるに も関わらず、特開平10-158412号公報関示技術 50 OHから多量の水が吹き出し加工できなくなり本発明の

では、添加する水の量がEVOH100重量部に対して 10重量部以下であるため、粘土鉱物が充分に影響する ことができず、安定して均一に混合するはできなくな り、良好なガスバリヤー性や外観特性を得ることができ ないことが判明した。そこで、このような背景下におい て、本発明では、生産性に優れ、更にガスパリヤー性や 外観特性に優れた樹脂組成物の製造方法を提供すること を目的とするものである。

2

#### [0006]

【問題点を解決するための手段】本発明者等は上記の事 情に鑑みて鋭意研究を重ねた結果、含水率25~50重 量%のEVOHと水膨潤性層状無機化合物を溶融混合す る樹脂組成物の製造方法が上記目的に合致することを見 いだし本発明を完成した。

#### [0007]

【発明の実施の形態】以下に、本発明を詳細に説明す る。本発明に用いるEVOHとしては、エチレン含量5 ~60モル%、好ましくは10~60モル%、更に好ま しくは20~55モル%、酢酸ビニル成分のケン化度が 90モル%以上、好ましくは95モル%以上のものが好 適に用いられ、エチレン含量が5モル%未満では耐水性 が不十分となり、一方60モル%を越えるとガスパリヤ 一性が低下して好ましくない。又、ケン化度が90モル %未満では耐水性が不十分となって好ましくない。 【0008】又、該EVOHのメルトインデックス(M

I) としては、1~100g/10分(210℃、荷重 2160g) が好ましく、より好ましくは2~50g/ 10分 (210℃、荷重2160g) である。該メルト インデックス (MI) が1g/10分未満では溶融加工 9392号公報には、水の存在下にEVOHと水彫石性 30 時に負荷が大きくなりすぎ、加工に支障をきたすことと なり、100g/10分を越えると溶融時に粘度が低く なりすぎ、垂れが起こりフィルム等の成形ができなくな り好ましくない。

【0009】又、該EVOHは更に少量のプロピレン、 イソプテン、αーオクテン、αードデセン、αーオクタ デセン等のαーオレフィン、不飽和カルポン酸又はその 塩・部分アルキルエステル・完全アルキルエステル・ニ トリル・アミド・無水物、不飽和スルホン酸又はその 塩、ビニルシラン化合物、塩化ビニル、スチレン等のコ 2号公報開示技術では、EVOHを溶液の状態で水膨潤 40 モノマーを含んでいても差支えない。又、本発明の範囲 で、ウレタン化、アセタール化、シアノエチル化、アセ タール化、シアノエチル化等「後変性」にされても差し 支えない。

> 【0010】本発明では、上記EVOHに水を含有せし めて含水率25~50重量%、より好ましくは25~4 0重量%のEVOHとする必要がある。かかる含水率が 25重量%未満では水膨潤性層状無機化合物が充分に膨 捌しないためEVOH中で微分散せずガスバリヤー性改 善効果が得られず、50重量%を越えると加工時にEV

効果を発揮しない。

【0011】 EVOHに水を含有させる方法としては、 特に制限されないが、EVOH中に水を均一に含有させ ることが好ましく、かかる方法としては、EVOHの溶 液を水中で析出させ充分に水洗して溶剤を除去し水を含 有させる方法や、加圧熱水中でEVOHを1~3時間程 度処理する方法、EVOHの製造時にエチレン-酢酸ビ ニル共重合体のケン化後のペーストを水中で析出させて 水を含有させる方法等が挙げられる。中でも特にEVO H製造時にエチレン一酢酸ビニル共重合体のケン化後の 10 ペーストを水中で析出させる方法が好ましく用いられ る。尚、EVOHと水を単に混合しただけでは、EVO H中に水が均一に含まれないため、本発明の効果を発揮 することはできない。

3

【0012】本発明に用いる水膨調性層状無機化合物と しては、特に制限されることなく、スメクタイトやパー ミキュライト等の粘土鉱物、更には合成マイカ等が挙げ られ、前者のスメクタイトの具体例としてはモンモリロ ナイト、バイデライト、ノントロナイト、サポナイト、 ヘクトライト、ソーコナイト、スチブンサイト等が挙げ 20 られる。これらは天然のものであっても、合成されたも のでもよい。これらの中でもスメクタイト、特にその中 でもモンモリロナイトが好ましい。又、Na型フッ素四 ケイ素雲母、Na型テニオライト、Li型テニオライ ト、Na型ヘクトライト等の水膨潤性フッ素雲母系鉱物 等も好ましく用いられる。

【0013】該水膨潤性層状無機化合物の膨潤力は、2 0℃において、水/アルコール=70/30(重量比) の混合溶剤に対して、30m1/2g以上、好ましくは 40ml/2g以上、更に好ましくは、50ml/2g 30 以上であることが好ましく、30ml/2g未満ではガ スパリヤー性が不充分となり好ましくない。尚、水豚凋 性層状無機化合物の膨調力は、日本ペントナイト工業会

標準試験方法容積法により測定されるものである。 【0014】本発明では、上記の含水率25~50重量 %のEVOHと水膨潤性層状無機化合物を溶融混合する ことが特徴であり、この時の溶融混合温度は100℃以 下、好ましくは70~90℃の範囲から選ぶことが好ま しい。該温度が100℃を越えると樹脂から多量の水が 放出され、水彫凋性層状無機化合物とEVOHが混合さ 40 れなくなり好ましくない。

【0015】又、溶融混合される水膨潤性層状無機化合 物の量は、EVOH100重量部(固形分)に対して、 2~20重量部であることが好ましく、より好ましくは 3~10重量部である。かかる量が2重量部未満ではガ スパリヤー性の改善効果が少なく、20重量部を越える とフィルム等の成形物の外観が悪化し好ましくない。 【0016】溶融混合については、特に制限されない が、例えば上記の含水率25~50重量%のEVOH (含水EVOH)を二軸押出機に投入し、100℃以下 50 可塑性樹脂フィルムの接着強度を向上させるために通常

の温度で溶融させ、そこへ上記水影測性層状無機化合物 を添加し、更に混練りして、含水EVOHと水膨稠性層 状無機化合物を混合する方法が挙げられる。かくして上 記含水EVOHと水膨稠性層状無機化合物を溶融混合し た後、必要に応じて含水率が0.5重量%以下、好まし くは0.1~0.3重量%になるまで乾燥して目的とす る樹脂組成物が得られるのである。

【0017】又、本発明では、本発明の目的が阻害され ない範囲内で、他の熱可塑性樹脂(ポリオレフィン、ポ

リアミド、ポリエステル、ポリスチレン、EVOH 等)、エチレングリコール、プロピレングリコール、グ リセリンなどの可塑剤、熱安定化剤、紫外線吸収剤、酸 化防止剂、着色剂、無機·有機充填剂(水膨稠性層状無 機化合物を除く)、乾燥剤、帯電防止剤、清剤、抗菌剤 等を適宜配合することも可能である。又、ゲル化防止剤 として、ハイドロタルサイト系化合物、ヒンダードフェ ノール系又はヒンダードアミン系熱安定剤、高級脂肪族 カルボン酸の金属塩を添加することもできる。

【0018】かくして本発明の製造方法で得られた樹脂 組成物は成形物の用途に多用され、溶融成形等により、 ペレット、フィルム、シート、容器、繊維、棒、管、各 種成形品等に成形され、又、これらの粉砕品(回収品を 再使用する時など)やペレットを用いて再び溶融成形に 供することもできる。溶融成形としては、押出成形法 (Tーダイ押出、インフレーション押出、プロー成形、 溶融紡糸、異型押出等)、射出成形法が主として採用さ れる。溶融成形温度は150~250℃の範囲から選ぶ ことが多い。

【0019】更に本発明の製造方法で得られた樹脂組成 物は、上述の如き成形物に用いることができるが、特に 該樹脂組成物からなる層の少なくとも片面に熱可塑性樹 脂層を積層してなる積層体として用いることが好まし く、実用に適した積層体が得られる。該積層体を製造す るに当たっては、本発明の製造方法により得られる樹脂 組成物の層の片面又は両面に他の基材を積層するのであ るが、積層方法としては、例えば、以下の方法が挙げら れる。但しこれらに限定されるものではない。

【0020】 OD溶液コーティング法

該樹脂組成物の水ーアルコール(或いは溶剤)含有溶液 をマイヤーパー、グラビア及びリバースロール方式等の ローラーコーティング法、スプレーコーティング法、デ イップコーティング法等の公知の方法で熱可塑性樹脂フ ィルムにコーティングして積層体を作製する。その後、 公知の方法で乾燥が行われる。一例を挙げると乾燥温度 が40~180℃、好ましくは60~140℃程度で5 秒~5分程度加熱すればよい。かかる乾燥において塗膜 中の揮発分(水、アルコール或いは溶剤)が除去される のであるが、通常揮発分が2重量%以下となるまで行え ばよい。本発明の製造方法で得られた樹脂組成物層と熱 のアンカーコート剤(ポリウレタン系、ポリエステル系 等)を予めフィルム上にコートしてもよい。

【0021】②押出コーティング法

本発明の製造方法で得られた樹脂組成物のフィルム、シ トに執可物性樹脂を溶験押出して積層体を作製する。 又、逆に熱可塑性樹脂等の基材に本発明の樹脂組成物を 溶融押出して積層体を作製する。

[0022] ③共押出法

本発明の製造方法で得られた樹脂組成物と他の熱可塑性 物樹脂とを共押出して積層体を作製する。共押出の場合 10 意の組み合わせが可能である。 の相手側樹脂としては、直鎖状低密度ポリエチレン、低 密度ポリエチレン、中密度ポリエチレン、高密度ポリエ チレン、エチレン一酢酸ビニル共重合体、アイオノマ ー、エチレンープロピレン共重合体、エチレンーアクリ ル酸エステル共重合体、ポリプロピレン、プロピレンー αーオレフィン (炭素数4~20のαーオレフィン) 共 重合体、ポリプテン、ポリペンテン等のオレフィンの単 独又は共重合体、或いはこれらのオレフィンの単独又は 共重合体を不飽和カルポン酸又はそのエステルでグラフ エステル、ポリアミド、共重合ポリアミド、ポリ塩化ビ ニル、ポリ塩化ビニリデン、アクリル系樹脂、ポリスチ レン系樹脂、ビニルエステル系樹脂、ポリエステルエラ ストマー、ポリウレタンエラストマー、塩素化ポリエチ レン、塩素化ポリプロピレン、EVOH等が挙げられ る。上記の中でも、共押出製膜の容易さ、フィルム物性 (特に強度) の実用性の点から、ポリプロピレン、ポリ アミド、ポリエチレン、エチレン-酢酸ビニル系共重合 体、ポリスチレン、ポリエチレンテレフタレート等が好

【0023】又、共押出の場合、本発明の製造方法で得 られた樹脂組成物に執可塑件樹脂、執可塑件樹脂に本祭 明の製造方法で得られた樹脂組成物をプレンドしたり、 本発明の製造方法で得られた樹脂組成物や熱可塑性樹脂 の少なくとも一方に両層面の密着性を向上させる樹脂を 配合することもある。

【0024】 ④ドライラミネート法

本発明の製造方法で得られた樹脂組成物のフィルム、シ ートと他の基材のフィルム、シートとを有機チタン化合 リウレタン化合物等の公知の接着初を用いてラミネート して積層体を作製する。上記の中でも③共押出法が加工 性の点で有利である。

【0025】更に、本発明の製造方法で得られた樹脂組 成物から一旦フィルム、シート等の成形物を得、これに 他の基材を押出コートしたり、他の基材のフィルム、シ ート等を接着剤を用いてラミネートする場合、前記の熱 可塑性樹脂以外に任意の基材(紙、金属箔、一軸延伸又 は二軸延伸プラスチックフィルム又はシート、織布、不 織布、金属綿条、木質面等)が使用可能である。

【0026】積層体の層構成としては、本発明の製造方 法で得られた樹脂組成物の層をa (a1. a2. · ·

・)、他の基材、例えば熱可塑性樹脂層をb(b1.b) 2. ・・・) とするとき、フィルム、シート、ボトル状 であれば、a/bの二層構造のみならず、b/a/b、 a/b/a, a1/a2/b, a/b1/b2, b2/b1/ a/b1/b2等、任意の組合せが可能であり、フィラメ ント状ではa、bがパイメタル型、芯(a) -鞘(b) 型、芯(b) - 鞘(a) 型、或いは偏心芯鞘型、等の任

【0027】上記樹脂組成物あるいは積層体は、そのま ま各種形状のものに使用されるが、更には物性改善のた めに延伸処理を施すことが好ましく、かかる延伸につい ては、一軸延伸、二軸延伸のいずれであってもよく、で きるだけ高倍率の延伸を行ったほうが物性的に良好であ

【0028】延伸方法としては、ロール延伸法、テンタ - 延伸法、チューブラー延伸法、延伸プロー法等の他、 深紋成形、真空成形等の延伸倍率の高いものも採用でき

ト変性したもの等の広義のポリオレフィン系樹脂、ポリ 20 る。二軸延伸の場合は同時二軸延伸方式、逐次二軸延伸 方式のいずれの方式も採用できる。延伸温度は80~1 70℃、好ましくは100~160℃程度の範囲から選 ばれる。

> 【0029】かくして延伸が終了した後、次いで熱固定 を行う。熱固定は周知の手段で実施可能であり、上記延 伸フィルムを緊張状態を保ちながら80~170℃、好 ましくは100~160℃で2~600秒間程度熱処理 を行う。又、得られた延伸フィルムは必要に応じて、冷 却処理、圧延処理、印刷処理、ドライラミネート処理、 30 溶液又は溶融コート処理、製袋加工、深絞り加工、箱加 工、チューブ加工、スプリット加工等を行うことができ

【0030】かくして得られる稽層体等の成形品の形状 は任意のものであってよく、フィルム、シート、ポト ル、パイプ、フィラメント、異型断面押出物等が例示さ れる。上記の如く得られるフィルム、シート或いは容器 等は、一般食品、レトルト食品、医薬品、工業薬品、農 薬等各種の包装材料として有用である。

【0031】本発明では、含水率25~50重量%のE 物、インシアネート化合物、ポリエステル系化合物、ポ 40 VOHと水膨潤性層状無機化合物を溶融混合しているた め、樹脂組成物及びその成形物の生産性に優れ、更に得 られた樹脂組成物はガスパリヤー性や外観特性に優れた 効果を示すものである。

[0032]

【実施例】以下に、実施例を挙げて本発明を具体的に説 明する。尚、実施例中「部」、「%」とあるのは、特に 断わりのない限り、重量基準を意味する。

【0033】実施例1

含水率35%のEVOH (エチレン含有量:29モル 50 %、ケン化度:99、8モル%、メルトインデックス

(MI):8g/10分(210℃、荷重2160 g)) 154部(EVOH100部(固形分))を二軸 押出機 (L/D=40の30mm4) に投入し、温度8 O℃にてEVOHを溶融状態にした後、そこに天然モン モリロナイト5部を連続的に添加し、温度を95℃に設 **守して、今水EVOHと天然モンモリロナイトを混練し** た。混練後、得られた樹脂組成物をストランド状に押出 し、カットしてペレットを作製した。ここで、35%の EVOHは下記の方法により調整した。EVOHを水ー メタノール混合溶媒 (水/メタノール=50/50(重 10 【0039】比較例1 量比)) に溶解して、40%のペーストを作製し、該ペ ーストを冷水中に析出させ、ペレット状に切断した後、 イオン交換水で充分に洗浄した。かかるペレット樹脂の 含水率は55%であり、乾燥機にて35%まで乾燥し、 含水率35%のEVOHを得た。

【0034】上記ペレットを60℃で真空乾燥を行い、 含水率0.2%となったものを単軸押出機に供給し、T -ダイキャスト法にて、押出機設定温度220℃の条件 下で製膜を行い、30 umのフィルムを得た。得られた フィルムについて、以下の評価を行った。

【0035】 (酸素透過度) 得られたフィルムを、MO CON社製のOXTRAN2/20を用い、等圧法(M OCON法) により、20℃、80%RHの条件下で測 定した。

【0036】 (外観) 得られたフィルムにおいて、10 cm×10cm中における直径が0.1mm以上の異物 の数を測定し、下記の基準にて評価した。

〇・・・1個以下

〇・・・2~5個

×・・・6個以上

又、上記製造方法における生産性についても評価した。 【0037】実施例2

実施例1において、EVOHをエチレン含有量:32モ ル%、ケン化度:99.8モル%、MI:12g/10 分 (210℃、荷重2160g) のEVOHに、天然モ ンモリロナイトの添加量を10部に変更し、更に溶融混 合温度を90℃に変更した以外は同様に行い、実施例1\* \* と同様の評価を行った。

【0038】 寒焼倒3

実施例1において、EVOHをエチレン含有量:32モ ル%、ケン化度:99.8モル%、MI:3g/10分 (210℃、荷重2160g)のEVOHに、含水率を 45%に、含水EVOHを182部(EVOH100部 (固形分)) に変更し、更に溶融混合温度を85℃に変 更した以外は同様に行い、実施例1と同様の評価を行っ た。

実施例1において、水を含まないEVOH (含水率0 %) を用い、EVOHの含有量を100部に変更した以 外は同様に行い、実施例1と同様の評価を行った。

【0040】比較例2

実施例1において、水を含まないEVOH (含水率0 %)を用い、EVOHの含有量を100部に変更し、更 に溶融混合温度を230℃に変更した以外は同様に行 い、実施例1と同様の評価を行った。

【0041】比較例3

20 実施例1において、EVOHをエチレン含有量:32モ ル%、ケン化度:99.8モル%、MI:3g/10分 (210℃、荷重2160g)のEVOHに、EVOH の含水率を60%に、含水EVOHを250部 (EVO H 1 0 0 部 (周形分) ) に変更し、更に溶融混合温度を 80℃に変更した以外は同様に行い、実施例1と同様の 評価を行った。

【0042】比較例4

実施例1において、EVOH (エチレン含有量:32モ ル%、ケン化度:99.8モル%、MI:3g/10分 (210℃、荷重2160g)) 100部と天然モンモ リロナイト 5部を220℃にて溶融混合し、そこへ水1 0 部を添加して樹脂組成物を得た以外は同様に行い、実 施例1と同様の評価を行った。実施例、比較例の結果を 表1に示す。

100431

【表1】

		生産性	酸素透過度	外観
実施例	1	問題なく加工	(cc·30 μ m/m²·day·atı 0 . 4	0
	2	問題なく加工	0. 4	0
	-	問題なく加工	0. 2	0
比較例	_	加工できず		
	2	問題なく加工	1. 2	×
	3	加工できず		
	4	問題なく加工	0.8	×

[0044]

【発明の効果】本発明の製造方法は、含水率25~50 重量%のEVOHと水膨稠性層状無機化合物を溶融混合 しているため、樹脂組成物及びその成形物の生産性に優 50 品、レトルト食品、医薬品、工業薬品、農薬等各種の包

れ、更に得られた樹脂組成物はガスパリヤー性や外観特 性に優れた効果を示すものであり、これらの樹脂組成物 はフィルム、シート或いは容器等に供せられ、一般食

装材料として有用である。

---